PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-071812

(43)Date of publication of application: 16.03.1989

(51)Int.CI.

A61K 9/70

(21)Application number: 62-229273

(71)Applicant: SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

11.09,1987

(72)Inventor: KISHI TAKASHI

(54) MEDICAL APPLICATION AGENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an application agent, readily applicable to mucosal and dermal surfaces in a wet state and having water resistance, by laminating a layer containing a water-insoluble polymer on a layer containing a polymer, rich in hydrophilicity and having tackiness.

CONSTITUTION: A medical application agent obtained by laminated the first ingredient layer consisting of a polymer (A) which is a (co)polymer, containing ≥40wt.% alkyl (meth)acrylate, soluble in alcohols and insoluble in water and a polymer (B) which is a resin, consisting of a cellulose ether (e.g. hydroxypropyl cellulose) and soluble in alcohols and water at 3:7W9:1 weight ratio on the second ingredient layer, consisting of ≥10wt.% polymer (B) and a polymer [e.g. poly(meth)acrylic acid], compatible with the polymer (B), having viscoelastic properties in a water absorbing state and capable of bonding to the surface of an object for bonding wetted with water.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-71812

@Int.Cl.1 A 61 K 9/70

 每公開 昭和64年(1989)3月16日

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

母発明の名称 医療用貼付剤

①特 頭 昭62-229273

参出 顯 隔62(1987) 9 月 11日

砂克 明 者 烧 高 町

兵庫県伊丹市民陽字宮田2番地の7

砂出 頤 人 領水化学工業株式会社 大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号

男物 医多

1. 発明の名称

医脐用贴付剂

2. 特許請求の報題

- 1. (メタ) アクリル酸アルキルエステルが40 国気 N以上の割合で含有される (共) 重合体であり、アルコールに可物でかつ水に不溶のポリマームと、セルコースエーテルでなる樹脂であり、アルコールおよび水に可溶のポリマー Bとから主として繰収される第1 収分層:およびはポリマー Bを含有し、水に浸れた破壊者対象物更固に接者が可能水第2 減分層が積厚された。 医原頂貼付割。
- 2. 前記第1成分選および/または第2成分選に軟化剤が含有される特許額求の範囲第1項に記載の転付剤。
- 3、前記ポリマーBがヒドロキシプロピルセルロースである特許違求の整四第1項に記載の貼付加。
- 4. 病思第2歳分層が、水もしくは前記數化剤 を付与することにより給着性を発現するポリマー

を含有する特許統決の範囲第1項または第2項に 記載の貼付割。

5. 前記第1成分隔と第2成分層とが合計で3 層以上交互に頻響された特許額梁の観望第1項に 記載の貼付料。

3、発明の詳細な説明

(遊戯上の利用分野)

本典明は医療用剤技術,特に口腔筋膜など消れ た面に好速に貼付し得る貼付額に関する。

(提来の技術)

皮膚や粘膜の損傷部の環境および治療の促進。 皮膚や粘膜を通しての薬効成分の場所的もしくは 全身的投与などを目的として各種医療用貼付剤が 製造されている。これらのうち、口腔粘膜及固な どでれた関もしくは減時的に整調してくる体表面 に適用するための貼付剤は、親水性と良好な精管 性とを有することが必要であり、かつある視度の 耐水性が鎖まれる。

口腔粘膜表面などに適用し得る貼付剤としては、 比較的親水性の高いボリマーを主成分とする組成

特開昭64-71812(2)

の環所が知られている。例えば、特公昭58-7605 号公祖には、ヒドロキシブロビルセルロースとア クリル酸(共)重合体またはその進とからなり。 薬物を含有する口腔内粘着性徐放性製剤が開示さ れている。特開昭55-118414 号公鐘には、セルロ ースエーチル (ヒドロキシブロビルセルロースを 除く)およびアクリル酸(共)豊合外またはその 導とからなり、 薬物を含有する鼻腔指膜接着形の 除放性製剤が関示されている。特開昭59-196814 **号公領にはゼラチンまたは狂天、グルテン。カル** ボキシビニルポリマー、多様アルコールおよび改 酸ピニルまたはガム漿を基剤とし、ニフェジピン を策物として含有する組成物の層が支持体上に設 けられたニフェジピン製剤が関系されている。特 開昭59-232553 号公報には、アクリル酸(共)重 合律またはその塩:オルボキシメチルセルロース ナトリウム、アルギン酸ナトリウムまたはヒドロ キシエチルセルロース;およびグリセリンまたは プロピレングリコール:を主成分とするシート政 あるいはフィルム状の粘膜包帯が崩決されている。 特別昭60-215622,号公報には、ボリビニルビロリドン、ボリビニルアルコール、ボリエチレングリコール、アルギン被求たはその選、無水マレイン 陸ーメチルビニルエーテル共乗合体などと、アクリル酸(共)整合体とから構成される貼行製剤が 販示されている。

着性を有する状態とする必要があり、貼付に手間がかかる;③落剤の水溶性の度合いが高いため。 例えば口践始整変面に貼付すると短時間のうちに 溶解もしくは崩壊する。

(発明が解決しようとする関題点)

本発明は上記に採の問題を解決するものであり、その目的とするところは、次の性質をあわせもついまけ刻を適用することにある。(1) 満れた状態の拡膜表面もしくは皮膚炎が、かつ透膜な耐水性を有するため比較の最に関することの可能に対対に対し、かつ大型のといますく、かつ大型のしくは皮膚炎面に貼付しやすく、かつ大型のしくは皮膚炎面に貼付しやする、貼付紙、切入体に対して存性のない素材で機成される胎付紙。

(問題点を解決するための手段)

本発明の極級用貼付期は、(メタ)アクリル酸アルキルエステルが40重量%以上の割合で含有される(共) 連合体であり、アルコールに可容でかつ水に不溶のボリマーAと、セルロースエーテル

でなる樹脂であり、アルコールおよび水に可溶のポリマーBとから主として構成される第1成分層: および酸ポリマーBを含有し、水に確れた破接着 対象物変固に接着が可能な第2政分類が相綴され て構成され、そのことにより上記目的が達成される。

本発明の貼付剤を形成する第1成分層に合有されるポリマーAは、(メタ)フクリル酸アルキルエステル(アクリル酸アルキルエステルをいう:以またはメタクリル酸マルキルエステルをは、アクリル酸というとない。を40重量および人またはメタクリル酸を3合体(第合体の影響というとは、アルキルを3である。これを3のであるとは、アルキルを3であり、次には、アクリルなのである。とが好きしい。アルキルを5以下であることが好きしい。アルキルを1~2を3であることが好きしい。アルキルを7を3には、アルキルを2の平均値は6以下であることが好きしい。ア

特開昭64-71812(3)

ルキル茲の炭素数が大きすぎるとポリマーAの辣 水性の度合が高くなるため、第1成分層の疎水性 の皮合が高くなる。そのため、第1成分層と第2 成分階との親和性が乏しくなり、例えば貼付剤の 貼付時に第1成分局と第2成分局とが射越しやす くなる。その結果、例えば観水性に高みかつ耐水 性を有する貼付剤を提供するという所別の別的が 这成されない。ポリマーAを構成しうる(メタ) アクリル値アルキルエステル以外の共组合成分と しては、 (メタ) アクリル殻, アルコキシアルギ ル(メタ)アクリレート類、緑水マレイン粒、無 水マレイン酸語遺体、ビエルピロリドン、ジアセ トンアクリルアミド、N-ジアルキル(メタ)ア クリルアミド類, ジアルキルアミノアルキル(メ タ) アクリレート蛸、酢酸ビニル、2-ヒドロキ シアルキル(メタ)アクリレート類が挙げられる。 ポリマーAとして使用しほる市販品としては、 例えば次のポリマーが挙げられる。

オイドラギットも(Rolle Phoreo社製) : 共 連合限分としてメタクリル酸メチルが約65重 亜%の割合で合有され、他の共重合成分が主 としてメタクリル酸である共重合体。

オイドラギットS(Röbe Pharea社関):共 連合成分としてメタクリル酸メチルが約71型 野%、もしてメタクリル酸か29重電%の割合 で含有される抽取合体。

オイドラギットを(Bibke Pheres社製):共 配合成分としてメタクリル酸メチルとメタク リル酸プチルとが決切等比率で全体の約44監 量名の割合で含有され、他の共型会成分が主 としてジメチルアミノエチルメタクリレート である共取合体。

ポリマーBは、セルロースエーテルでなる樹脂であり、アルコールおよび水のいずれにも可溶の性質を有する。ポリマーBとしては、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロースフタレート、エテルヒドロキシエチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロースなどがある。後

にヒドロキシプロピルセルロースが限も好適であ りかつ入手も容易である。ヒドロキシプロピルセ ルロースとしては、MPC-N、BPC-N、 MPC-L(日本 哲逸社製)などが市販されている。

第1成分階には、上記ポリマーAおよびポリマーBが3:7から9:1の単位比で含有される。 ポリマーAが過剰であると酸水性の度合が高くなりすぎるため第2成分階との製和性に乏しくなる。 逆にポリマーBが過剰であると第1成分層の観水 性の度合が高くなりすぎるために貼付剤会体とし ての耐水性が低下する。

第2 放分層は、上記ポリマーBを主成分とする。この層を構成するポリマーはそれ自体で指着性を育するかもしくは水や後述の較化剤が付与されると特着性を育するようになる。第2 成分階のポリマーBの含有壁は10 風景 50 以上である。第2 成分間を構成するポリマーB以外の成分としては、ポリマーBと相溶性を育し、吸水状態でもしくは後述の飲化剤が付与されると特殊性的性質を育するポリマーが用いられる。このようなポリマーとし

ては、αー1.6 統合ポリマルトトリオース、ポリビニルピロリドン、ピエルピロリドンを主政分とする水溶性共盛合体、カルボキシメチル化デンンのナトリカム塩、メチルピニルエーチルー搬水マレイン破共度合体の中和塩またはポイテル(例えば、エチルエステル)、超高分子量(例えば、エチルエステル)、超高分子量(例えば分子量100 万以上の)デキストラン、ポリ(メク)アクリル酸、(メタ)アクリル酸(メタ)アクリル酸を主成分とする共産合体、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートを共産合成分とする水溶性共産合体などがある。

第1 成分層および/または第2 成分層 (以下、 第1 (第2) 成分層とする) には、さらに必要に 必じてポリマーA、ポリマーBおよび合有される その他の水泊性ポリマーの少なくとも1 種を軟化 させるための係水性軟化剤が合有される。ポリマ ーAを軟化し得る軟化剤としては、クエン酸トリ エチル、グリセリントリアセチート、ブチルフタ リルブチルグリコレート、ポリプロピレングリコ

特別的64-71812(4)

ール、ポリオキシエチレン・ポリオキシブロピレングリコール、上記グリコール類の誘導体などがある。ポリマーBを飲化し得る飲化剤としては、クエン酸トリエチル、グリセリントリアセチート、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ソルビトール、ポリオキシアルキレンソルビトール、ソルビトール殿の誘導体、マルチトール、グリセリン、ジグリセリン。トリグリセリン、ポリグリセリンなどがある。

これらの軟化剤の食有量は第1(第2)域分配に含有されるポリマーの強額、第1(第2)域分層に含むれるポリマーの強額、第1(第2)成分層において必要とされる粘着性の配合などにより異なる。過常、ポリマー成分 100重量部に対して、那1 成分層では 120重量器以下、好ましくは20~120 重量部である。軟化剤を通算により、ポリマーは適当な業軟性とおばり強さ(観性)とをあわせ持つようになる。軟化剤を適当に選択して使用することにより、例え

ば、流飲性と観査とを有しかつ粘着性の低い第1 成分層を形成し、これを適常の貼付所における異 打ち部材(支持体)の代わりとした貼付剤を得る ことが可能である。

得し (第2) 政分層には、必要に芯じて衝動限 分や添加剤が含有される。例えば、粘膜筋の体の 治療に用いられる貼付剤や、粘膜面を適して原窓 の運物を吸収させる貼付前を得る場合には、該所 望の影物を第1(第2)成分層に含有させる。菜 物の銀水性の理合などの性質に応じて、波器物を 第1 旅分階に合有させるか第2 成分間に合有させ るか、さらにその微度をどの程度に設定するかが 決められる。 強動としては、 殺菌剤、抗菌剤など 通常の外傷の治療に用いられる薬物の値、 延皮も しくは経粘磷製剤に遺常用いられる変物がいずれ も使用され得る。薬物以外の添加剤としては、薬 物の吸収(移行)促進剤、界面消性剤、ポリマー 架観刷、中和剤、吸御剤、殺菌・防かび剤、臭気 成分吸収剂, 光调剂, 增粘剂, 着色剂, 香料, 着 味料などがある。裏物および各種添加剤の添加量

は、その種類にもよるが、通常、ポリマー成分100 重量部に対して合計で30重異%以下の割合である。

本発明の貼付削は、上配用し成分層および第2 成分層が交互に合計で2層以上積層された構造を 有する。第1歳分階がよび第2成分階の原みは特に に限定されないが、積層体の合計の厚みは70~1000 μα 程度であり、かつ第1成分階の厚みの合計と 第2成分層の厚みの合計が3:7から7:8の統 囲であるのが好ましい。このような積悪体を調覧 するには、例えばまず、第1成分層の構成成分(ポリマーA、ポリマーBおよび必要に応じて飲化 剤、薬物、各種総加剤などを含む)をアルコール、 フルコールー水温液などに降解させた溶液 (第1 成分會有溶液) 心、第2成分間の構成成分(ポリ マー8および必要に応じて他のポリマー、軟化剤。 薬物、各種添加剤などを含む)をアルコール、ア ルコール水温液、水などに溶解させた溶液(第2) 成分合有溶液) とを興製する。別に適当な支持体 もしくは頬離祇を準備し、この支持体または剝離 紙上に第1成分会有器液を動布し、砂燥後期2枚

分會智治被主號布し、乾燥する。このようにして 類に第1成分會有冷淡と第2成分會有溶液とを塗 布・乾燥すれば、所窓の数の圈を有する積高体が 得られる。支持体を必要としない積極体の場合は、 到都紙上に上記積層体を形成し、凝終的に剝積低 を除去して使用に供される。別の調整法としては、 類縫紙上に第1成分會有溶液やよび第2成分合有 溶液をそれぞれ別々に整布・乾燥してアイルを それぞれ得、それらを選に積層して所望の頻度体 を得る方法がある。積層体の少なくとも片面は第 2成分層となるように形成され。この面が皮膚や 粘膜炎斑に接するように貼付される。

(作用)

本発明の医療用貼付剤を構成する積層体構造のうち第1成分層には水に不溶のポリマーみが合有されるため、故層は比較的耐水性に優れた性質を有する。第1成分層は、その組成にもよるが、適常、指着性を持たないかもしくは比較的難い粘着性を有する。第2成分形は、親水性に高みかつそれ自身で能着性を有するかもしくは水分や軟化

特別昭64-71812 (5)

刑が付与されると能着性を発現する。このように 第1歳分割はやや節水性の性質を有し、第2歳分 層は観水性の高い性質を有する。しかし、これら の風は、水およびアルコールの両者に確解しうる ポリマー日を表過ポリマー成分としてそれぞれ合 有するため、積圧体を形成した場合には、両層の 界面間には強い規和力が働くようになる。

第1成分層と第2成分層とが額層された本発明の貼付剤の類2成分層包含物限表調に接するようにして口腔物膜表面に貼付すると、この貼付剤の第1成分層は上記のように耐水性に緩れるため接貼付剤は全体として比較的良好な耐水性を深し、長時間は全体として比較的良好な耐水性を深し、長時間(通常、2時間以上)にわたり口腔内筋膜上に保持され得る。しかも上配のように第1成分層と第2皮分類とが観和性を有するため容易に調題することがない。

第1成分階と第2成分階とが合計で3層以上の 相層体である場合には、さらに異野な結果が得ら れる。例えば第1成分層と、第2成分階とが2層 ずつ合計でも思頻器された磁圧体を上配と同様に 口腔粘膜に貼付した場合には、貼付剤の長時間の 貼付によります。 口腔粘膜表間に接する第2歳分 層が徐々に消解する。この第2成分間に隣接する 第1成分頃は、比較的粘着性が懸いが。水分を吸 収しさらに隣接する第2成分語の影響により通度 な物液性を含有するようになり粘膜変氮に第1歳 分層が接着する。他方、数外側の第1成分層は存 在する水分により徐々に譲渡する。このように、 硬体的には4層からなる額面体は完全に溶解もし くは前塊して消失するが、消失するまでの時間は 2階の積階体よりもはるかに長くなる。 さらに相 増性に乏しく同一将媒系で混合することのできな いまりマーを第1波分談お上び第2歳分談にそれ ぞれ選択し、各層の厚みを薄くした多層の積層体 を形成すれば、全体としてこれらが相違したのと 同等な効果を与える貼付前が得られる。さらに、 例えば観水性の変合が異なるため単一種の筋制に 得解させて貼付所を得ることのできない複数種の 薬物を、第1成分層と第2成分層とに刻々に合物

本発明の監付剤は、第1歳分階と第2歳分階と を形成する成分を遺宜選択することにより柔軟性 を有し、所型の厚みと面積とを有するシート状の 助付剤とされ得る。各般分や層の厚みを目的に応 じて選択することにより各成分の特徴を生かした 接適体が得られる。本発明の助付剤は裏打ち郎付 (支持体)をつけることも可能であるが、別えば 第1歳分階として比較的特替後に乏しくかつ柔軟 性と特性とを有するポリマーを選択すれば、第1 成分厚白体を挙打ち部材として使用することもで さる。

(実施例)

以下に本発明を実施例につき説明する。 実施術 l

(A) 第1成分含有溶液の調製:メタクリル酸プチル60埋量部およびビニルピロリドン40重量部を

狩開明64-71812 (6)

別い、エチルアルコール宿液中で触媒としてアゾピスイソブチロニトリルを用い、ラジカル重合により共産合体(ポリマーA)を含むポリマー治液(図形分32%)を終た。ポリマー各を60重量の割合で含すするこのポリマー寝液に、ポリマーBとしてヒドロキシブロピルセルロース(日本書きとしてドロキシブロピルをルロース(日本書き(15%)として添加した。これに軟化剤としてグリセリン30重量部を加え、機体しながらエチルアルコールを添加し、全体の満定が26%の均一溶液を得た。

- (8) 第2京分合有冷波の調製:ヒドロキシブロビルセルロース(RPC-N) 30重量舗、α-1、6 結合ポリマルトトリオース (計販売事:ブルランPI-20)70重量部、マルチトール86重量部およびジグリセリン20重量部を合有する水溶液 (28%) を調製した
- (C) 監竹期の据製:シリコーン新羅紙上に(A) 項で得られた第1成分合有溶液を均一な厚みとなるように依疑・乾燥し、厚さ80gaの第1成分層

を得た。その上に(8) 項で得られた第2成分会有 複複を流延・乾燥し、厚さ 110gg の第2成分団 を浴尿した。

上紀朝難抵を除去して得られる貼付剤(厚さ190 4 m) は、指先で盟由させることが容易であり、20 た、60% R. G. の標準条件で平衡状態にあるときは、 186°に折り曲げてもひび割れしない柔軟性を有 していた。この貼付別の第2取分層表面は強い粘 着性を有することが指触感で容易に判別された。 反対側の第1成分層表面は極めてわずかの勧査性 を有するだけであるため、塞打ち部材(支持体) がなくても貼付別として充分に使用され得る。

(D) 胎付剤の性能発揮:(C) 現で得られた貼付剤から6m×12mの長方形の試験片を得た。この試験片の第2成分藻側が上頭筒方由整の指膜に密若するように押しあてたところ。約19秒間で粘膜面に接着した。貼付剤は柔軟であるため粘膜によくなじみ、披蒙者に異和感を与えることがなかった。この貼付剤が溶解するかもしくは剝離するまでの時間を関定した。その結果を表上に示す。

<u>比较倒!</u>

先行技術に記載された代表的な坦威を有する貼 付割を顕复し、その評価を行った。

- (A) 貼付期の調製:ヒドロキシエチルセルロース (20℃における2%水搾液の勘定が5000±50cpsのもの) 85型量部、およびポリアクリル酸 (20℃における9.2%水搾液の粘液が15000±1000cpsのもの) 15重量部を含有する水溶液を調製した。これを調整紙上に流延・乾燥し、190ヶmの原みのシート状貼付用を得た。
- (8) 貼付別の性能評価:本比較例(A) 現で得られた貼付別の変態を通度の水で湿潤させ、実施例 1 に率じて粘膜表面へ押しあてた。この貼付剤が粘膜変固に接着するまでに約1分間を必要とした。この貼付所は比較的硬いため貼付による異和患を被験者に与えた。実施例1と同様に、貼付剤が溶解(崩填)もしくは刺離するまでの時間を測定した。その結集を表1に示す。

比较到2

実施例1の方法に誰じ、第2成分層のみでなる。

深さ 190 x a のシート状の貼付別を倒裂した。この貼付別を実施例1に増じて粘膜変而に押しあてたところ、約10秒間で粘膜炎面に接着した。この貼付別は柔軟であるため粘膜によくなじみ、被線者に異和感を与えることがなかった。実施例1と同様に、貼付別が潜解(環域)もしくは問題するまでの時間を測定した。その結果を表しに示す。比較例3

実施例1の方法に準じ、第1成分階のみでなり、 厚さ 190 mm のシート状の貼付剤を調製した。この貼付所をわずかの水で緩和させ、実施例1に準 じて物酸表面へ押しみてた。約1分間神圧することにより物酸表面に投着した。この助付別は清軟であるため粘膜によくなじみ、練験者に発和感を 与えることがなかった。実施例1と同様に、助付 利が溶解(海峡)もしくは製剤するまでの時間を 制定した。その結果を要1に示す。

(以下余白)

∌ ≀

	贴付刑: 溶解 (所法) 51(4到期#8256 韓國	段 转 坎 旋
実施例 1	230~250 分	枪解(崩壊)
比較例 1	60~80分	碧解(顯執)
比較料2	50~70分	特解(崩蛛)
比較例3	¥130~48. ∕2	\$1 A1

実施例2

(A) 第1成分合有溶液の顕璧:オイドラギットS(ボリマーA)60鬼量部。ヒドコキシブロビルセルロース(BPC-H;ボリマーB)40塩量部およびクエン図トリエチル(軟化剤)45塩量部を含有し、全体としての濃度が30%のエチルアルコール溶液(第1減分含有溶液(I))を避難した。

以に、オイドラギットB(ポリマーA)50重量部、ヒドロキシブロビルセルロース(3PC-#; ポリマーコ)50重量が、およびポリオキシエチレン・ポリオキシブロビレングリコール(日本油脂; ユニルーブ508826)50重量がそ舎有し、全体としての環境が28%のエチルナルコール溶液(第1成分

を形成し、最後にその上に第2歳分合有寝液切を 強延・逆染し、厚さ60ヵmの第2歳分含有層を形

成させた。このようにして、全体の度さが 208 mm

の復居協造の貼付額を導た。

(D) 随时朝の性能評価: 本実施例(C) 項で得ら

合有溶液(2)) を課題した。

(B) 第2 成分含有铯級の選製:カルボキシメチル化穀粉テトリウム (日設化学; マプロガム2-500) 50風量像, ヒドロキシプロビルセルロース (日本替達: NPC-8)50遺量部およびポリプロピレングリコール (日本油別:ユニオール 16-2000) 60型量部を含有し、全体としての濃度が20%の未溶液を潮製した (第2 成分含有溶液(1))。

対に、ポリビニルビロリドン (8ASF: Kollidos X-90) 65度量額、ヒドロキシプロビルセルロース (8PC-B) 35重量額、ポリプロピレングリコール (ユニオール 0-4000)69度量配およびマルチトール 60重量部を合有し、全体としての過度が30%の水溶液を頻製した(第2減分合有溶液図)。

(C) 貼付剤の周製・シリコーン製雑紙上に上記 第1成分含有溶液(I)を放延・乾燥し、厚さ50μm の期1成分層を形成した。その上から上記第2成 分合有溶液(I)を放延・乾燥し、厚さ40μmの第2 成分層を形成した。さらにその上に第1成分合有 溶液(Dを液延・乾燥し、厚さ50μmの第1成分層

れた貼付額を用い、実施例とに準じて口腔粘膜への貼付試験を行った。この貼付剤は約10秒間押圧することにより粘膜表質に接着した。この貼付剤は数状であるため拡膜とよくなじみ、被数者に異和感を与えなかった。実施例1と同様に、貼付剤が溶解(崩壊)するまでの時間を測定した。その結果を表2に示す。

比較何4

実施例2の方法に準じ、第2成分送(i)のみでなり、厚さ 200 mm のシート状の貼付削を開製した。この貼付割および以下の比較例5~7の筋付割を削い、実施例1 に準じて性能評価を行った。この比較例の貼付割は約10秒期押正することにより筋膜表面に接着した。貼付割は無数であるため推設とよくなじみ、被験者に異和強を与えなかった。貼付割が溶解(編集)もしくは割類するまでの時間を表2に示す。

比較例5

実施例2の方法に強じ、第2級分類的のみでなり、厚さ 200μm のシート状の貼付別を調製した。

特開昭64-71812 (8)

この站付前は、約10秒間押圧することにより格談 表面に接着した。貼付剤は薬飲であるため粘膜と よくなじみ、被験者に異和感を与えなかった。始

付別が溶解(崩壊)もしくは刺離するまでの時間 を表2に示す。

比较例 6

実施例2の方法に準じ、第1成分層(1)のみでな り、厚さ 200gu のシート状の貼行剤を調整した。 この貼付割の表面をわずかに水で湿潤させた後、 粘膜表面に1分間押圧して接着させた。この貼付 剤は僅かながら染軟性に欠けるため、被験者にや や異和感を与えた。貼付剤が溶解(崩壊)もしく は樹雄するまでの時間を炎2に示す。

実施例2の方法に準じ、第1歳分類図のみでな り、深さ 260gm のシート状の貼付割を御繰した。 この貼付前の表面をわずかに水で湿潤させた後、 粘膜表面に 1 分関評正して接着させた。この貼付 別は誰かながら柔軟性に欠けるため、被殺者にや や異和感を与えた。助付剤が溶解(血液)もしく

は剝烈するまでの時間を変えに示す。

変 2

	贴付加州溶解(崩壞) blig期裁+8470 時間	最終状態
爽遊撈 2	250~280 分	溶解 (崩堤)
比较的 4	70~905}	溶解(謝塘)
比較到 5	50~705)	海解 (周珠)
比較例5	18~205	湖 海
比较锐?	28~405}	和 潮

(発明の効果)

本苑明によれば、このように、溢れた状態の粘膜 表面もしくは皮膚表質に容易に貼付することが可 継で、かつ耐水性を育する路柱削が得られる。こ の貼付所の延昇は強軟性と領性とを存するため、 所望の大きさの貼付剤に現壁し、例えば皮膚液節 や口腔筋膜炎面に異和感を与えることなく系時間 にわたり貼付することができる。耐水性を有する ため、口腔粘膜へ貼付したときも比較的最時間に

わたり朝難、溶解することなく保持される。この ような貼付剤は、外傷保護のための保護材として、 さらに経定・経粒膜吸収用の製剤などとして広雄 間の分野で使用され得る。

以上

出題人 稳水化学工架株式会社 代表者 演 田 雪